# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-345648

(43)Date of publication of application: 01.12.1992

(51)Int.CI.

CO8L 59/00 C08K 5/24

(21)Application number : **03-110574** 

(22)Date of filing:

15.05.1991

(71)Applicant : DU PONT JAPAN LTD

(72)Inventor: SHINOHARA KENICHI

## (54) POLYACETAL RESIN COMPOSITION

## (57)Abstract:

PURPOSE: To reduce the amt. of the formaldehyde odor emitted from a polyacetal resin molded product in a polyacetal resin compsn. molding process.

CONSTITUTION: In a polyacetal resin compsn., 0.01-5.0 pts.wt. of a hydrazine compd. represented by general formula (I), (II) or (III) is added to 100 pts.wt. of a polyacetal resin. In the general formula (I) X-R1, the general formula (II) X-R2-X and the general formula (III) (X)n-R3, R1 is a monovalent org. radical, R2 is a divalent org. radical, R3 is a polyvalent org. radical and X is - CONHNH2 (hydrazido group) and n is the valency of R3.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-345648

(43)公開日 平成4年(1992)12月1日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示簡所

C08L 59/00

LMM

8215-4J

FΙ

C08K 5/24

審査請求 未請求 請求項の数1(全 5 頁)

(21)出願番号

待願平3-110574

(22)出願日

平成3年(1991)5月15日

(71) 出願人 591001363

デユポン・ジャパン・リミテツド

DU PONT JAPAN LIMIT

ED

アメリカ合衆国デラウエア州ウイルミント

ン、マーケツトストリート1007

(72) 発明者 篠原 健一

神奈川県横浜市港北区新吉田町4997 デユ ポン ジヤパン 中央技術研究所内

(74)代理人 弁理士 鈴江 武彦

(54)【発明の名称】 ポリアセタール樹脂組成物、

### (57)【要約】

【目的】 本発明は、ポリアセタール樹脂組成物の成形 加工過程においてその成形品から発するホルムアルデヒ ド臭を低減させることを目的とする。

【構成】 ポリアセタール樹脂組成物において、ポリア セタール樹脂100重量部に対して0.01-5.0重 量部の一般式(II)、一般式(II)または一般式(III )で表されるヒドラジド化合物を含有させる。

- 一般式(Ⅰ)
- $X R^1$
- 一般式(II)
- $X R^2 X$
- 一般式 (I)、 (II) および (III) 中、R<sup>1</sup>は1価 の有機ラジカルを表わし、R<sup>2</sup> は2価の有機ラジカルを 表わし、R<sup>3</sup> は多価の有機ラジカルを表わし、Xは-C ONHNH2 (ヒドラジド基)を表わし、nは、R3 の 原子価数を表す。

1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリアセタール樹脂、および、該ポリアセタール樹脂100重量部に対して0.01-5.0重量部の一般式(I)、一般式(II)または一般式(III)で表されるヒドラジド化合物を含有することを特徴とするポリアセタール樹脂組成物。

- 一般式(I) X-R¹
- 一般式 (II) X-R<sup>2</sup>-X
- 一般式(III) (X)。-R<sup>3</sup>

(一般式(I)、一般式(II)および一般式(III) 中、 $R^2$  は 1 価の有機ラジカルを表わし、 $R^2$  は 2 価の 有機ラジカルを表わし、 $R^3$  は 3 価の有機ラジカルを表 わし、X は - CONHNH2 (ヒドラジド基)を表わ し、n は、 $R^3$  の原子価数を表す。)

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ポリアセタール樹脂組成物、さらに群しくは、成形時のホルムアルデヒド臭を著しく低減したポリアセタール樹脂組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】ポリアセタール樹脂は主としてホルムアルデヒドの単量体またはホルムアルデヒドの3量体であるトリオキサンを重合して製造されるもので、優れた引張り強度と剛性、繰り返し負荷に対する高い耐疲労性、有機溶剤に溶けずまたその物性を侵されない耐溶剤性など優れた特性を有し、さらに、高温高温下においてもその物性を維持できるなどの特徴を有する。ポリアセタール樹脂には、ホルムアルデヒドの単重合体であるアセタールホモポリマーと呼ばれるもの(例えばデュボン社製の「デルリン」)と、その成形性その他特性向上のためにエチレンオキサイドなどを共重合させたアセタールコポリマーと呼ばれるもの(例えばセラニーズ社製の「デュラコン」)との2種類がある。

【0003】しかしながら、これらのポリアセタール樹 脂は、熱による作用、光の作用、酸素の作用、および酸 およびアルカリの作用、加水分解等によって劣化、分解 するおそれがある。特にポリアセタール樹脂組成物の成 形の際、成形加工機内で長時間高温にさらされていると 熱分解(解重合)が起り、刺激臭のあるホルムアルデヒ ドガスが発生し、作業に支障を生じるのみならず、これ 40 が成形品中に堆積して成形品の特性を低下させる問題が あった。そこで、ポリアセタール樹脂からのホルムアル デヒドガスの発生を抑制するために、ポリアミド類の安 定剤を添加したり、エステル化による末端基の安定化処 理などの方法が試みられている。また、特開昭62-7 2743号公報、特開昭62-190248号公報等、 熱分解によって発生するホルムアルデヒドの臭気を低減 する方法が提案されている。しかし、これらの方法は、 成形品が徐々に冷却固化する過程でのホルムアルデヒド

ルムアルデヒド臭も充分に改良されていないのが現状で ある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明は、ポリアセタール樹脂組成物の成形加工過程においてその成形品から発するホルムアルデヒド臭を低減したポリアセタール樹脂組成物を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】上記の目的は、ポリアセタール樹脂組成物において、ポリアセタール樹脂100重量部に対して0.01-5.0重量部の一般式(I)、一般式(II)または一般式(III)で表されるヒドラジド化合物を含有させることによって達成される。

- 一般式(I) X-R<sup>1</sup>
- 一般式(II) X-R<sup>2</sup>-X
- 一般式(III) (X)。-R<sup>3</sup>

【0006】一般式(I)、一般式(II)および一般式(III)中、R<sup>1</sup>は1価の有機ラジカルを表わし、R<sup>2</sup>は2価の有機ラジカルを表わし、R<sup>3</sup>は多価の有機ラジカルを表わし、Xは-CONHNH2(ヒドラジド基)を表わし、nは、R<sup>3</sup>の原子価数を表す。

【0007】本発明は、ポリアセタール樹脂組成物への添加剤として特にヒドラジド化合物を選択しこれを樹脂組成物に添加配合することにより、ポリアセタール樹脂の分解によって発生するホルムアルデヒド、特に樹脂組成物を溶融加工成形して得られる成形品内に蓄積するホルムアルデヒドの量を低減し、ポリアセタール樹脂組成物の成形時および成形品のホルムアルデヒド臭が著しく改善されることを見いだしたことに基づいてなされたものである。以下、本発明をさらに詳しく説明する。

【0008】本発明において用いられるポリアセタール樹脂は、従来知られているポリアセタール樹脂であり、前述したホルムアルデヒドまたはその環状オリゴマーから合成されたポリオキシメチレン(アセタールホモポリマー)、それらと共重しうるコモノマーとの共重合体(アセタールコポリマー)のほか、これらの末端を安定化処理したアセタールホモポリマーおよびコポリマーを含む。

7 【0009】本発明で用いられるヒドラジド化合物は、 前配一般式(I)、一般式(II)または一般式(III) で表され、具体的には、モノカルボン酸ヒドラジド、ジ カルボン酸モノヒドラジド、ジカルボン酸ジヒドラジド、ポリカルボン酸ポリヒドラジド等のヒドラジド化合 物である。

 3

ドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、スペリン酸ジヒド ラジド、テトラデカンジオイック酸ジヒドラジド、オキ サジ吉草酸ジヒドラジド、テレフタル酸ジヒドラジド、 イソフタル酸ジヒドラジド、フタル酸ジヒドラジド、ク ロロベキシルジカルボン酸ジヒドラジド、ナフタリンジ カルボン酸ジヒドラジド等いわゆるダイマー酸ジヒドラ ジドが例示される。

【0011】モノカルボン酸ヒドラジドとしては、酢酸 ヒドラジド、プロピオン酸ヒドラジド、酪酸ヒドラジ ド、パルミチン酸ヒドラジド、ステアリン酸ヒドラジ 10 した。 ド、安息香酸ヒドラジドなどが例示される。

【0012】また、ポリカルボン酸ポリヒドラジドとし ては、ポリメタクリル酸ポリヒドラジドなどのポリアク リル酸ポリヒドラジドがあり、これらの化合物は、例え ばポリアクリル酸エステル化合物にヒドラジンを反応さ せることによって得ることができる。これらヒドラジド 化合物は1種でも2種以上の混合で用いてもよい。

【0013】その他本発明のポリアセタール樹脂組成物 には、各種特性改善のために種々の添加剤、たとえば熱 安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤、可塑 20 用した。 剤、離型剤、無機充填剤、および顔料を、ポリアセター ル樹脂の特性を害さない範囲で添加することができる。 ヒドラジド化合物の使用量は、ポリアセタール樹脂10 0 重量部に対して、 \*\*\*\* --

【0014】0.01~5.0重量部好ましくは0.0 5~2.0重量部である。5.0重量部以上添加した場 合、成形加工時に悪影響を及ぼす場合があり、また、経 済的にも不利である。0.01重量部以下の配合では本 発明の効果を十分に達成できない。

【0015】これらのヒドラジド化合物はポリアセター 30 ル樹脂組成物に含有されるが、その方法は任意であり、 押出し成形によってポリアセタール樹脂とともに溶融混 練することによって添加配合できるし、また、ポリアセ タール樹脂ペレットに粉体または液体のヒドラジド化合 物をまぶした後、通常の方法で成形してもよい。安全な 取扱いの観点からは前者の方法が好ましいが、ヒドラジ ド化合物が樹脂組成物より発生するホルムアルデヒドと 接触する頻度を増大し、ホルムアルデヒド奥を低減させ るには、後者の方法がより効果的である。

[0016]

【実施例】本発明をさらに具体的に説明するために、以 下に実施例および比較例を示すが本発明はこれらの実施 例に限定されるものではない。初めに、ここで使用した ポリアセタール樹脂等について説明する。

【0017】ポリアセタール樹脂としては、ポリアセタ ール樹脂(デルリン1700グレード相当の高生産性グ レード:ポリアセタール樹脂Nと称する)、ポリアセタ ール樹脂N100重量部に顔料として酸化チタン(デュ ポン社タイピュアR100)が0.8重量部添加された グレー色のポリアセタール樹脂(ポリアセタール樹脂A と称する)、同じくポリアセタール樹脂N100重量部 に顔料としてタイピュアR100を40重量部含むポリ エチレンコンセントレートが2.0重量部添加されたグ レー色のポリアセタール樹脂(ポリアセタール樹脂Bと 称する)、およびアルデヒドとエチレンオキサイドとの コポリマー(10重量%タルク入りのもの(ジュラコン TR10D);ポリアセタール樹脂Cと称する)を使用

【0018】ヒドラジド化合物としては、アジピン酸ジ ヒドラジド(日本ヒドラジン工業株式会社製 CAS1 071-93-8;化合物1と称する)、セパシン酸ジ ヒドラジド(同社製CAS925-83-7:化合物2 と称する)、ドデカン二酸ジヒドラジド(同社製CAS 4080-98-2;化合物3と称する)、イソフタル 酸ジヒドラジド(同社製CAS2760-98-7;化 合物 4 と称する) を用い、また、n-アセチルークエン 酸トリプチル(化合物5と称する)を比較材料として使

例1

【0019】表1に示す通りポリアセタール樹脂A、B またはNに、ヒドラジド化合物(化合物1)または比較 の化合物5を、ポリアセタール樹脂100重量部に対し て0.5重量部添加し、これを40mm単軸スクリュー 押出し機で混練し、6種のポリアセタール樹脂組成物試 料(TEST-1、TEST-2、REF-1 、REF-2 、REF-3 、および RBF-4 )を調製した後、続いてこれを裁断してペレット とした。ペレット各100gを250mlのポリエチレン 容器に入れ、12時間室温下で密閉放置した後、ポリエ チレン容器内のホルムアルデヒド量を、ホルムアルデヒ ド測定器(ホルマルデメーターMarkll(ライオン社(英 国))によって測定した。

【0020】また、前配のペレットを、通常の射出成形 機を用いて通常のポリアセタールの成形条件で成形し て、箱形の成形体(寸法1.0×1.1×3.2cm、 厚さ1、2mm)を作製した。この成形体30個ずつを 500mlのポリエチレンの袋に入れて2時間および90 時間放置した後、袋内のホルムアルデヒド量を前記のホ 40 ルムアルデヒド測定器を用いて定量した。測定値を表1 に示す。

【0021】この結果、ヒドラジド化合物の添加によっ ・て、樹脂ペレットおよび成形品に含まれるホルムアルデ ヒド量が著しく低減されることが確認された。また、比 較用の試料REF-1 に見られるように、化合物 5 のような 脂肪酸エステル系の化合物ではホルムアルデヒド発生を 抑制する効果は小さい。

表1

ホルムアルデヒド量

5				6	
試料名	ポリアセタール樹脂名	添加剤 添加量	ペレット	成	形品
	•	(重量重)	12hr	2hr	90hr
			(ppm)	(ppm)	(ppm)
TEST-1	ポリアセタール樹脂A	化合物 1 (0.5)	16. 2	8.5	1.9
TEST-2	ポリアセタール樹脂B	化合物 1 (0.5)	5.8	5.8	1.8
REF-1	ポリアセタール樹脂A	なし	>85.4	65.1	59.1
REF-2	ポリアセタール樹脂B	なし	>85.4	58.4	57.2
REF-3	ポリアセタール樹脂N	なし	40.1	16.2	12.9
REF-4	ポリアセタール樹脂A	化合物 5 (0.5)	>85.4	37.5	15.3

#### 例 2

【0022】ヒドラジド化合物1の添加量を0.5重量 部から0.3重量部および0.1重量部変化させた以外 は例1の試料TEST-1と同様にして、ポリアセタール樹脂 組成物試料(TEST-3およびTEST-4)を調製し、例1と同 様にペレットおよび成形品を得た後、それぞれホルムア ルデヒド量を測定した。さらに、これら試料TEST-3およ びTEST-4、および例1で調製した試料TEST-1について、 溶融状態でのホルムアルデヒド発生量を測定し、射出成 形における樹脂溶融状態での樹脂の熱安定性の尺度とし た。この測定は、2gの樹脂ペレットを耐熱ガラス管に 20 重量部に対して0.1重量部であっても顕著に効果を示 入れ、窒素下250℃で30分溶融加熱し、溶融体から 発生したホルムアルデヒドガスを4%亜硫酸ナトリウム 溶液に導入し、0.1規定塩酸にて滴定を行って発生し たホルムアルデヒド量を定量するものである。これらの\*

10\*測定結果を表2に示す。表2において、溶融状態の樹脂 組成物(溶融体)から発生したホルムアルデヒド量は、 樹脂組成物全重量に対する重量をパーセントで表してあ

【0023】この結果、ヒドラジド化合物には、溶融状 態のポリアセタール樹脂の分解によるホルムアルデヒド の発生を抑制する作用はないが、ポリアセタール樹脂組 成物が結晶固化した状態で、ホルムアルデヒドを吸着固 定し、ペレットおよび成形品中のホルムアルデヒド量を **著しく低減する作用があり、ポリアセタール樹脂100** すことがわかった。

溶融体

表2

ホルムアルデヒド発生量

[0024]

(重量部) 12hr 2hr 90hr 30min (ppm) (ppm) (wi%) (maa) TEST-1 ポリアセタール樹脂A 化合物1 (0.5) 16. 2 8.5 1.9 1.81 TEST-3 ポリアセタール樹脂A 化合物1 (0.3) 16, 1 2.0 1.6 0.98 TEST-4 ポリアセタール樹脂A 化合物1 (0.1) 6.8 4.8 2.8 0.44 REF-1 ポリアセタール樹脂A なし >85.4 65.1 59.1 0.32

試料名 ポリアセタール樹脂名 添加剤(添加量)ペレット 成形品

## 。例3

【0025】ポリアセタール樹脂200gに、表3の通 りヒドラジド化合物 1~4をそれぞれ 0. 4g (ポリア セタール樹脂100重量部に対して0、2重量部)添加 し、よく混合した後、25mm単軸スクリュー押し出し 式にて溶融混練を行い、4種の組成物試料 (TEST-5、TB ST-6、TEST-7、TEST-8) を調製した。これをペレット状 に裁断し、前記例1と同様に、各100gを250mlポ 40

リエチレンの容器入れて12時間密封した後、容器内部 のホルムアルデヒド量を測定した。また、例2と同様に 溶融状態のホルムアルデヒド発生量を測定して、ポリア セタール樹脂の熱安定性について調べた。この測定値を 表3に示す。この結果、アジピン酸ジヒドラジド(化合 物1) に限らず、他のヒドラジド化合物でも同様にホル ムアルデヒドの発生を抑制できることが確認された。

表 3

		ホルムアルデヒド量		
試料名	ポリアセタール樹脂名	添加剤(添加量)	ペレット	溶融体
		(重量部)	12hr	30min
			(mqq)	(wt%)
TEST-5	ポリアセタール樹脂A	化合物 1 (0.2)	1. 7	0.78
TEST-6	ポリアセタール樹脂A	化合物 2 (0.2)	1.0	0.84
TEST-7	ポリアセタール樹脂A	化合物3 (0.2)	1.2	0.50
TEST-8	ポリアセタール樹脂A	化合物4 (0.2)	1.3	0.63
REF-5	ポリアセタール樹脂A	なし	>85.4	0.54.

7

例4

【0026】ポリアセタール樹脂C200gに例3と同様の4種のヒトラジト化合物1~4を各々0.4g添加し、よく混合した後、25mm単軸スクリュー押出し式にて溶融混練を行って4種の組成物試料(TEST-9、TEST-10、TEST-11、TEST-12)を調製し、これをペレット状に裁断した。ペレット各50gを250mlポリエチレ\*

\*ンの容器入れて12時間密封した後、容器内部のホルムアルデヒド量を測定した。添加剤を加えないボリアセタール樹脂Cの試料(RBF-6)についても同様にに測定した。測定値を表4に示す。この結果、ヒドラシド化合物によるホルムアルデヒド発生の抑制効果は、ボリアセタールコボリマーにおいても得られることが確認された。

表 4

### ホルムアルデヒド量

試料名	ポリアセタール樹脂名	添加剤 (添加量) (重量部)	ペレット 12hr(ppm)
TEST-5	ポリアセタール樹脂C	化合物1 (0.2)	2.8
TEST-6	ポリアセタール樹脂C	化合物 2 (0.2)	2, 4
TEST-7	ポリアセタール樹脂C	化合物 3 (0.2)	2.4
TEST-8	ポリアセタール樹脂C	化合物 4 (0.2)	<b>3. 2</b> .
REF-1	ポリアセタール樹脂C	なし	16.6

[0027]

【効果】本発明のヒドラジド化合物を含有するポリアセ タール樹脂組成物は、加熱成形時の成形品に蓄積するホ ルムアルデヒドの量が少なく、ホルムアルデヒド臭が少なく、またホルムアルデヒドによる成形品の特性劣化も 小さい。



THIS PAGE BLANK (USPTO)